PRIMER COMPOSITION

Patent Number:

JP2000144048

Publication date:

2000-05-26

Inventor(s):

MURAI YUKIO

Applicant(s)::

ITO KOGAKU KOGYO KK

Requested Patent:

☐ JP2000144048 (JP00144048)

Application Number: JP19980324006 19981113

Priority Number(s):

IPC Classification:

C09D167/02; B05D1/18; B05D7/02; C09D5/00; G02B1/04; G02B1/10

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PROBLEM TO BE SOLVED: To impart the same properties as the properties possessed by a primer composition constituting a film-forming polymer of a urethane thermoplastic elastomer and prevent the deterioration of heat resistance of a base material by constituting a film-forming polymer which forms a primer layer between an organic glass and a silicone cured film wholly or mainly of an ester thermoplastic elastomer.

SOLUTION: The primer composition is a composition for forming a primer layer having a thickness of 0.1-10 &mu m between an organic glass and a silicone cured film (a hard coat film). The primer composition constitutes a film-forming polymer wholly or mainly of an ester thermoplastic elastomer and preferably includes fine metal oxide particles as a component for controlling a refractive index. The polyester thermoplastic elastomer has preferably a molar ratio of hard segments to soft segments of 30/70-90/10 and preferably exhibits the properties of a surface hardness (a shore D hardness) of 35-70 and a flexural modulus of 40-800 MPa.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2000-144048 (P2000-144048A)

(43)公開日 平成12年5月26日(2000.5.26)

(51) Int.Cl. ⁷				FI		,			-	テーマコード(参考)
C09D	167/02	W703 3AL 3				67/02				2K009
	1/18					1/18				4D075
	7/02					7/02				4 J 0 3 8
C09D	5/00			C 0	9 D	5/00			D	
G02B	1/04			G 0	2 B	1/04				
			審查請求	未請求	請求	項の数10	OL	(全	8 頁)	最終頁に続く
(21)出贖番号		特願平 10-324006		(71)	出顧人	391007	507			
						伊藤光	学工業	株式会	社	
(22)出顧日		平成10年11月13日(1998.	11. 13)			愛知県	精郡市	宫成▮	「3番1	9号
				(72)	発明者	村井	幸雄			
						爱知県 業株式			[3番]	9号 伊藤光学工
				(74)	代理人	100076	473			
						弁理士	飯田	昭夫	÷ (9	11名)
										最終頁に続く

(54)【発明の名称】 プライマー組成物

(57)【要約】

【課題】 ウレタン系熱可塑性エラストマーを塗膜形成ポリマーとするプライマー組成物と同等の諸特性を付与できるとともに、基材の耐熱性を低下させることのなりプライマー組成物を提供すること

【解決手段】 有機ガラスとシリコーン系硬化塗膜との間にプライマー層を形成するためのプライマー組成物。 塗膜形成ポリマーの全部又は主体がエステル系熱可塑性 エラストマーである。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 有機ガラスとシリコーン系硬化塗膜との間にプライマー層を形成するためのプライマー組成物において

塗膜形成ポリマーの全部又は主体がエステル系熱可塑性 エラストマー(以下「エステル系TPE」という。)で あることを特徴とするプライマー組成物。

【請求項2】 有機ガラスとシリコーン系硬化塗膜との間にプライマー層を形成するためのプライマー組成物において.

塗膜形成ポリマーの全部又は主体がエステル系TPEで あり

金属酸化物微粒子を屈折率調整剤として含有することを 特徴とするプライマー組成物。

【請求項3】 前記ポリエステル系TPEのハードセグ メントとソフトセグメントとのモル比率が、前者/後者 =30/70~90/10であることを特徴とする請求 項1又は2記載のプライマー組成物。

【請求項4】 前記ポリエステル系TPEが、表面硬度 (ショアD): 35~75、曲げ弾性率: 40~800 MPaを示すものであることを特徴とする請求項3記載 のプライマー組成物。

【請求項5】 前記有機ガラスが、ポリチオエポキシであることを特徴とする請求項1記載の光学要素。

【請求項6】 有機ガラスの表面に、シリコーン系硬化 塗膜及び無機反射防止膜が積層されてなる光学要素において、前記有機ガラスとシリコーン系硬化塗膜との間 に、

塗膜形成ポリマーの全部又は主体がエステル系TPEである塗料で形成されてなるプライマー層が介在されてい 30ることを特徴とする光学要素。

【請求項7】 有機ガラスの表面に、シリコーン系硬化 塗膜及び無機反射防止膜が積層されてなる光学要素において、前記有機ガラスとシリコーン系硬化塗膜との間 に、

塗膜形成ポリマーの全部又は主体がエステル系TPEであり、金属酸化物微粒子を屈折率調整剤として含有する 塗料で形成されてなるプライマー層が介在されていることを特徴とする光学要素。

【請求項8】 前記ポリエステル系TPEのハードセグ メントとソフトセグメントとのモル比率が、前者/後者 =30/70~90/10であることを特徴とする請求 項6又は7記載の光学要素。

【請求項9】 前記エステル系TPEが、表面硬度(ショアD):35~75、曲げ弾性率:40~800MPaを示すものであることを特徴とする請求項8記載のプライマー組成物。

【請求項10】 前記有機ガラスが、ポリチオエポキシ であることを特徴とする請求項6記載の光学要素。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、有機ガラスとシリコーン系硬化塗膜との間にプライマー層を形成するためのプライマー組成物及び該プライマー層を有する光学要素に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、眼鏡用レンズの材料としては、無機ガラスに比して、軽くかつ割れにくい有機ガラスが普及してきている。しかし、一般的に有機ガラスは、無機10 ガラスに比して耐擦傷性が格段に低い。そこで、通常、レンズの表面に、シリコーン系硬化塗膜が形成されている。更に眼鏡レンズの場合、美観上等の理由から、シリコーン系硬化塗膜上に、無機物質の蒸着等の乾式メッキによる無機反射防止膜が形成されていることが多い。

【0003】しかし、上記のように有機ガラス基材上に、ハードコートと無機反射防止膜の双方を設けたレンズは、耐衝撃性に劣るという不具合があった。そこで、ハードコートの耐衝撃性を向上させるために、基材とハードコートの間にポリウレタン系塗料(主としてウレタン系熱可塑性エラストマー(以下「TPU」という)を塗膜形成ポリマーとする。)からなるブライマー層を介在させる技術的思想が種々提案されている(特開昭63-87223、63-141001号、特開平3-109502号等)。

【0004】他方、近年有機ガラス基材の材料が、脂肪族ポリアリルカーボネート系(CR-39、屈折率1.50)に代わって、より高屈折率の、芳香族ポリアリルカーボネート系(屈折率1.57)、ポリチオウレタン系(屈折率1.60~1.70)等に代わりつつある。【0005】との場合、プライマー層及びハードコートの屈折率も光による干渉を防ぐため、基材と同等の屈折率を有するものとする必要がある。

【0006】そこで、本発明者らは、TPU、無機微粒子及びオルガノアルコキシシランの加水分解物よりなり、基材が高屈折率であっても、光干渉を発生させないプライマー組成物を提案した(特開平6-82694号)。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】しかし、当該プライマー層を有する光学要素は、基材の耐熱性を低下させること、即ち、プライマー層を有しない光学要素に比して、耐熱性に劣るということが分かった。

【0008】本発明は、上記にかんがみて、TPUを塗膜形成ポリマーとするプライマー組成物と同等の諸特性を付与できるとともに、基材の耐熱性を低下させることのないプライマー組成物を提供することを目的とする。 【0009】

【課題を解決するための手段】本発明のプライマー組成物は、上記課題を下記構成により解決するものである。 【0010】有機ガラスとシリコーン系硬化塗膜との間 3

にプライマー層を形成するためのプライマー組成物において、塗膜形成ポリマーの全部又は主体がエステル系TPEであることを特徴とする。

【0011】上記プライマー組成物は、金属酸化物微粒子を屈折率調整剤として含有することが望ましい。

【0012】また、エステル系TPEとして、ハードセグメントとソフトセグメントとのモル比率が、前者/後者=30/70~90/10であるものを使用することが望ましい。

【0013】さらに、該エステル系TPEは、塗膜硬度 10 とも可能である。 (ショアD):35~75、曲げ弾性率:40~800 【0023】**②**』 MPaの特性を示すものであることが望ましい。 トリメリト酸、4

【0014】また、有機ガラスは、ポリチオエポキシ (チオエポキシ樹脂)であることが望ましい。

[0015]

【発明の実施の形態】以下、本発明の各構成について詳細に説明する。以下の説明で配合比・単位は特に断らない限り、重量比・単位である。

【0016】A. 本発明のプライマー組成物は、有機ガ 【0024】**③**金属酸化物微粒子としては、平均粒径 ラスとシリコーン系硬化塗膜との間にプライマー層を形 20 5~50mμのコロイダルシリカ、コロイダルチタニ 成するためのものであることを前提的要件とする。 ア、コロイダルジルコニア、コロイダル酸化セリウム

【0017】(1) 上記有機ガラスとしては、屈折率1.40~1.75のものなら特に限定されず、ポリメチルメタクリレート、脂肪族ポリアリルカーボネート、芳香族ポリアリルカーボネート、ポリスルフォン、ポリチオウレタン(チオウレタン樹脂)、ポリチオエポキシ(チオエポキシ樹脂)等を挙げることができる。これらの内で、高屈折率のものが得易い芳香族アリルポリカーボネート、ポリスルフォン、ポリチオウレタン、ポリチオエポキシが望ましい。

【0018】(2) 上記シリコーン系硬化塗膜(ハードコート膜)は、シリコーン系のものならば特に限定されない。

【0019】例えば、オルガノアルコキシシランの加水 分解物に、触媒、金属酸化物微粒子(複合微粒子を含む)を加え、希釈溶剤にて塗布可能な粘度になるように 調節する。さらに、このハードコート液には、適宜界面 活性剤、紫外線吸収剤等の添加も可能である。

【0020】**①**上記オルガノアルコキシシランとしては、下記一般式で示されるものが使用可能である。

 $[0021]R^{1}R^{2}Si(OR^{3})$

(但し、 R^1 は炭素数 $1\sim6$ のアルキル基、ビニル基、エポキシ基、メタクリルオキシ基、フェニル基であり、 R^1 は炭素数 $1\sim3$ のアルキル基、アルキレン基、シクロアルキル基、ハロゲン化アルキル基、アリール基、アリール基、アリールアルキル基、アルキルアリール基、 R^1 は炭素数 $1\sim4$ のアルキル基、アルキレン基、シクロアルキル基、アルコキシアルキル基、アリールアルキル基である。また、a=0または1、b=0、1または2である)。

【0022】具体的には、テトラメトキシシラン、メチルトリメトキシシラン、ビニルトリメトキシシラン、アーメタクリロキシプロビルトリメトキシシラン、トリメチルクロロシラン、グリシドキシメチルトリメトキシシラン、αーグリシドキシエチルトリメトキシシラン、τーグリシドキシプロビルトリメトキシシラン、τーグリシドキシプロビルメチルジエトキシシラン等を挙げることができる。これらは、単独使用の他に、2種以上を併用するこ

【0023】②上記触媒としては、トリメリト酸、無水トリメリト酸、イタコン酸、ピロメリト酸、無水ピロメリト酸等の有機カルボン酸、メチルイミダゾール、ジシアンジアミド等の窒素含有有機化合物、チタンアルコキシド、ジルコアルコキシド等の金属アルコキシド、アセチルアセトンアルミニウム、アセチルアセトン鉄等の金属錯体、酢酸ナトリウム、酢酸カリウム等のアルカリ金属有機カルボン酸塩を使用できる。

【0024】③金属酸化物微粒子としては、平均粒径が 5~50mμのコロイダルシリカ、コロイダルチタニア、コロイダルジルコニア、コロイダル酸化セリウム (IV)、コロイダル酸化タンタル (V)、コロイダル酸化スズ (IV)、コロイダル酸化アンチモン (III)、コロイダルアルミナ、コロイダル酸化鉄 (III)等を使用でき、これらは、単一使用の他に、2種以上を併用、または複合微粒子として使用することも可能である。

【0025】 ②希釈溶剤としては、アルコール類、ケトン類、エステル類、エーテル類及びセロソルブ類等の極性溶剤を好適に使用できる。

30 【0026】**⑤**コーティング方法としては、ディッピン グ法、スピンコート法等の公知の方法から選ばれる。硬 化条件は、80~130°C×1~4hとする。

【0027】(3) 上記シリコーン系硬化塗膜の上には、通常、反射防止膜を形成する。該反射防止膜の形成は、通常、金属、金属酸化物、金属フッ化物等の無機微粒子を、真空蒸着、スパッタリング、イオンプレーティング等の乾式メッキ法により行う。

【0028】反射防止膜を形成する無機物としては、シリカ、チタニア(IV)、酸化タンタル(V)、酸化アン40 チモン(III)、ジルコニア、アルミナ等の金属酸化物や、フッ化マグネシウム等の金属フッ化物を好適に使用できる。

【0029】B. 本発明のプライマー組成物は、塗膜形成ポリマーの全部又は主体がエステル系TPE(以下「TPEE」という)であり、必要により、金属酸化物微粒子を屈折率調整剤として含有することを特徴とするものである。

【0030】(1) TPEEとしては、ポリエステル・ポリエーテル型及びポリエステル・ポリエステル型の双方 50 を使用可能である。

10

【0031】上記TPEEは、ハードセグメントにポリ エステル、ソフトセグメントにポリエーテルまたはポリ エステルを使用したマルチブロック共重合体である。

【0032】そして、当該TPEEのハードセグメント とソフトセグメントとの重量比率は、前者/後者=30 /70~90/10、望ましくは40/60~80/2 0とする。ハードセグメントの割合が30%未満では硬 さ、モジュラス、機械的強度及び耐熱性が低下し、90 %を越えるとゴム弾性及び低温特性が低下する。

【0033】そして、エステル系TPEが、表面硬度 (ショアD):35~75、曲げ弾性率:40~800 MPaを示すものであることが望ましい。

【0034】以下に、TPEEのハードセグメント構成 成分とソフトソフトセグメント構成成分の具体例を挙げ

【0035】 のハードセグメント構成成分としてのポリ エステル:基本的には、ジカルホン酸類と低分子グリコ ールよりなる。

【0036】ジカルボン酸としては、テレフタル酸、イ ソフタル酸、フタル酸、2,6-ナフタレンジカルボン 20 酸等の芳香族ジカルボン酸、コハク酸、アジビン酸、ア ゼライン酸、デカメチレンジカルボン酸、オクタデカン ジカルボン酸等の炭素数4~20の直鎖飽和脂肪族ジカ ルボン酸、 ϵ - オキシカプロン酸等の脂肪族オキソカル ボン酸(下記一般式参照)、ダイマー酸(二重結合を有 する脂肪族モノカルボン酸を二量重合させた二塩基酸) 等、及びこれらのエステル形成性誘導体が挙げられる。 とれらの中でもテレフタル酸、2,6-ナフタレンジカ ルボン酸が使用に際して望ましい。

[0037] 一般式 R'CO(CH,), COOH 注) R^1 : アルキル基またはH、n:0~19。

【0038】低分子グリコールとしては、エチレングリ コール、トリメチレングリコール、1、4-ブタンジオ ール、1,5-ペンタンジオール、1,6-ヘキサンジ オール、ネオペンチルグリコール等の脂肪族グリコー ル、1、6-シクロヘキサンジメタノール等の脂肪族グ リコール等、及びこれらのエステル形成性誘導体が挙げ られる。 これらの中でもエチレングリコール、1,4-ブタンジオールが使用に際して望ましい。

エステル

ジカルボン酸類と長鎖グリコールよりなり、ジカルボン 酸類としては、前記のものが挙げられる。

【0040】長鎖グリコールとしては、ポリ(1,2-ブタジエングリコール)、ポリ(1,4-ブタジエング リコール) 及びその水素添加物等が挙げられる。

ントラクトン (C7) 及びカプロリロラクトン (C8) もポリエステル成分として有用である。

際して望ましい。

【0043】3ソフトセグメント構成成分としてのポリ

ポリ (エチレンオキシド) グリコール、ポリ(1,2-プロピレンオキシド) グリコール、ポリ(1,3-プロ ピレンオキシド)グリコール、ポリ(テトラメチレンオ キシド)グリコール等のポリ(アルキレンオキシド)グ リコール類が挙げられ、これらの中でポリ(テトラメチ レンオキシド)グリコールが使用に際して望ましい。

【0044】上記TPEEは、慣用の方法で製造が可能 である。具体的には、ジカルボン酸の低級アルキルエス テルを脂肪族長鎖グリコール及び過剰の低分子グリコー ルをテトラブチルチタネート等の触媒の存在下で150 ~200℃の温度で加熱し、エステル交換反応を行い、 まず低重合体を形成し、さらにこの低重合体を高真空 下、220~280℃で加熱攪拌し、重縮合を行いTP EEとする。前記低重合体は、ジカルボン酸と長鎖グリ コール及び低分子グリコールとの直接エステル化反応に よっても得ることができる。

【0045】上記において、TPEEを塗膜形成ポリマ 一の全部とせず主体とする場合に組み合わせ可能なポリ マーとしては、TPEEと混和可能なポリマーならとく に限定されず、通常のエステル系樹脂(PBT、PET 等)、アミド系樹脂、さらには、アミド系TPE等任意 であり、通常、ポリマー全体に占める割合は、50%未 満、望ましくは30%未満とする。

【0046】このようなTPEEは、溶液タイプの形態 で添加してもよいが、加工性及び環境保護の観点より水 性エマルションの形態で添加することが望ましい。

【0047】この水性エマルション化は慣用の方法によ り行うととができるが、具体的には、ポリマーを界面活 性剤 (外部乳化剤) の存在下、高い機械的剪断をかけて 強制的に乳化させる強制乳化法が望ましい。

【0048】通常使用される界面活性剤としては、**①**ア ニオン系界面活性剤;ラウリルベンゼンスルホン酸Na 等のアルキルベンゼンスルホン酸ソーダ類、ナトリウム ジオクチルスルホサクシネート、②カチオン系界面活性 剤;第4极アンモニウム塩、3ノニオン系界面活性剤; ポリエチレングリコール、長鎖アルコールのエチレンオ 【0039】②ソフトセグメント構成成分としてのポリ 40 キサイド付加物、アルキルフェノールのエチレンオキサ イド付加物等が挙げられる。これらの中でラウリルベン ゼンスルホン酸Naが使用に際して望ましい。

【0049】また、ポリマーにイオン性の親水基を導入 し、乳化剤の助力なしに水中に分散安定させる自己乳化 法で行う又は併用してもよい。

【0050】該プライマー組成物(塗料)は、屈折率の 調整や強度の向上等を目的として金属酸化物微粒子(複 台微粒子を含む。)を含有させることが望ましい。

【0051】この金属酸化物微粒子は、前述のハードコ 【0042】これらの中でェーカプロラクトンが使用に 50 ートに使用したものを使用でき、取扱性の見地から金属 酸化物微粒子(コロイド粒子)のコロイド溶液(ゾル)の形態で添加することが望ましい。このコロイド溶液は、適宜、その分散媒を後述のプライマーに使用する極性溶剤の置換して使用することが望ましい。

【0052】例えば、平均粒径が1~100μm、望ましくは5~50μmのコロイダルシリカ、コロイダルチタニア、コロイダルジルコニア、コロイダル酸化セリウム(IV)、コロイダル酸化タンタル(V)、コロイダル酸化スズ(IV)、コロイダル酸化アンチモン(III)、コロイダルアルミナ、コロイダル酸化鉄(III)等を使 10用でき、これらは、単一使用の他に、2種以上を併用、または複合微粒子として使用することも可能である。

【0053】とのとき、金属酸化物微粒子の配合比率(重量)は、金属酸化物微粒子/ $TPEE=1/99\sim80/20$ 、望ましくは $2/98\sim70/30$ 、より望ましくは $4/96\sim60/40$ とする。金属微粒子が1%未満では屈折率調整作用を奏し難く、80%を越えると耐衝撃性に劣り、また、光の散乱により曇りが目立つようになる。

【0054】(e) そしてこれらの各成分からなる本発明 20 のプライマー組成物は、通常、前記ハードコート用塗料 に使用したのと同様の極性溶剤、即ち、アルコール類、ケトン類、エステル類、エーテル類及びセロソルブ類 (エチレングリコールのモノアルキルエーテル)等の1 種または2種以上を併用して希釈して使用する。

【0055】また、本発明のプライマー組成物は、ベン ゾフェノン系、ベンゾトリアゾール系及びフェノール系 等の紫外線吸収剤の配合や、塗膜の平滑性を向上させる ためにシリコーン系界面活性剤、フッ素系界面活性剤等 を含むレベリング剤、その他改質剤の配合も可能であ る。

【0056】塗布(コーティング)方法としては、ディッピング法、スピンコート法等の公知の方法から選ばれる。プライマー層の硬化は、予備硬化と本硬化とからなる。予備硬化の条件は、室温~150℃×3分~2h、望ましくは80~110℃×5分~1hとする。本硬化はシリコーン系ハードコートと同時に行うため、条件は前述のハードコートの硬化条件(80~130℃×1~4h)となる。高温長時間にて予備硬化を進めすぎると、上層のシリコーン系ハードコート膜との密着性が低40下し、また、予備硬化が不十分なときは、塗膜の白化を招くおそれがある。

【0057】とのプライマー層の膜厚は、 $0.01\sim1$ 0μ m、望ましくは $0.1\sim10\mu$ mとする。0.01 μ m未満であると耐衝撃性の効果が望めず、 10μ mを 越えると面精度に問題を生じ易い。

【0058】その他の改質剤として、ポリビニルブチラールが、耐衝撃性を低下させることなく膜厚を向上させる増粘剤として使用できる。添加量としては0~5%(固形分換算)で、5%を越えると面精度に問題が生じ

たり、プライマー膜の耐水性が低下する。

【0059】メラミン樹脂等の熱硬化性樹脂を、塗膜硬度を調節するのに使用できる。添加量としては、0~20%(固形分換算)で、20%を越えると耐衝撃性に支障をきたす。

[0060]

【実施例】以下、本発明の効果を確認するために、比較 例とともに行った実施例について説明する。

【0061】A. プライマー塗料の調製

0 なお、プライマー塗料に使用した各薬剤及びその代表的物性は、下記の通りである。

【0062】水性エマルションTPEE…「ペスレジンA-160P」(髙松油脂株式会社、水分散エマルション、固形分濃度27%)、粘度(25℃):0.05Pa·s(50 cPs)、塗膜表面硬度:40(ショアーD)、タイプ:ポリエステル・ポリエーテル型

水性エマルションポリウレタン…「スーパーフレックス 150」(第一工業製業製、固形分濃度30%、無黄変型、エステル・エーテル系)

 酸化チタン系複合微粒子(a) …「オプトレイク1120 Z(S-7, G)」触媒化成株式会社製商品名: ZrO , /TiO, =0.02、SiO,/TiO, =0.2
粒径:10mμ、固形分濃度:30%、分散溶媒:メチルアルコール、表面改質剤:γーグリシドキシプロピルトリメトキシシラン。

【0063】酸化チタン系複合微粒子(b) …「オプトレイク1130F-2 (A-8)」

触媒化成株式会社製商品名: Fe, O, /TiO, = 0.02、SiO, /TiO, = 0.11、粒径:10 mμ、固形分濃度:30%、分散溶媒:メチルアルコール、表面改質剤:テトラメトキシシラン。

【0064】<実施例1>市販のTPEE「ベスレジンA-160P」(高松油脂株式会社製、水分散エマルション、固形分濃度:27%)100部に、コロイダルシリカ(触媒化成工業株式会社製、固形分濃度:20%)105部、希釈溶剤としてメチルアルコール350部、レベリング剤としてシリコーン系界面活性剤(日本ユニカー製「SILWET L-77」)1部を混合し、均一な状態になるまで攪拌し、これをプライマー塗料とした。

【0065】<実施例2>コロイダルシリカ105部を酸化チタン系複合微粒子(触媒化成工業株式会社製 オプトレイク1120Z(S-7, G)、ZrO ZrO、

(固形分換算)で、5%を越えると面精度に問題が生じ 50 【0066】<実施例3>酸化チタン系複合微粒子を変

更する以外は実施例2と同様にして行った。酸化チタン 系複合微粒子は「オプトレイク1130F-2 (A-8) 」(触媒化成工業株式会社製、Fe,O,/TiO , = 0. 02、SiO, /TiO, = 0. 11、粒径: 10mμ、固形分濃度:30%、分散溶媒:メチルアル コール、表面処理:テトラエトキシシラン)84部に変 更した。

【0067】<実施例4>酸化チタン系複合微粒子を2 03部に、希釈溶剤であるメチルアルコールを350部 に変更する以外は実施例3と同様にして行った。

【0068】 <比較例1>市販の水性エマルションポリ ウレタン「スーパーフレックス150」(第一工業製薬 製、固形分濃度:30%、無黄変型、エステル・エーテ ル系) 100部に、前述のコロイダルシリカ105部、 希釈溶剤としてメチルアルコール350部、レベリング 剤として前述のシリコーン系界面活性剤1部を混合し、 均一な状態になるまで攪拌し、プライマー塗料とした。 【0069】 <比較例2>コロイダルシリカ105部を 酸化チタン系複合微粒子「オプトレイク1120Z(S

【0070】 <比較例3>酸化チタン系複合微粒子を 「オプトレイク1130F-2 (A-8)」122部に 変更する以外は比較例2と同様にして行った。

コールを640部に変更する以外は比較例1と同様にし

【0071】<比較例4>酸化チタン系複合微粒子を1 58部に、希釈溶剤であるメチルアルコールを350部 に変更する以外は実施例3と同様にして行った。

【0072】B. ハードコート液の調製

ハードコート液の調製

て行った。

<ハードコート液**の>**ァーグリシドキシプロピルトリメ トキシシラン109部、テトラエトキシシラン40部、 ャーグリシドキシプロピルメチルジメトキシシラン27 部に、メチルアルコール97部を加え、攪拌しながら 0.01 Nの塩酸38部を滴下し、更に一昼夜の攪拌を 行い加水分解物を調製した。

【0073】該加水分解物に、コロイダルシリカ(日産 化学工業社製、製品名「メタノールシリカゾル」メタノ ール分散シリカゾル、不揮発分:30%)390部、純 水290部、触媒としてアセチルアセトン鉄1.5部、 及びレベリング剤「SILWET L-77」3.0部 を加え、一昼夜攪拌し、ハードコーティング組成物を調 製した。

【0074】<ハードコート液②>ァーグリシドキシブ ロピルトリメトキシシラン180部、テトラエトキシシ ラン55部、アーグリシドキシプロピルメチルジメトキ シシラン10部に、メチルアルコール90部を加え、攪 拌しながら0.01Nの塩酸52部を滴下して一昼夜加 水分解を行った。

【0075】該加水分解物に、前述の酸化チタン系複合 50 <ポリチオエポキシレンズの調製>1,2-ビス(β-

微粒子「オプトレイク1120z(S-7,G)」31 0部、純水70部、触媒としてアセチルアセトン鉄1. 5部、及びレベリング剤3.0部を加え、一昼夜攪拌。 し、ハードコーティング組成物を調製した。

【0076】<ハードコート液❻>ァーグリシドキシプ ロピルトリメトキシシラン114部、テトラエトキシシ ラン42部、ケーグリシドキシプロピルメチルジメトキ シシラン31部に、メチルアルコール40部を加え、攪 拌しながら0.01Nの塩酸40部を滴下して一昼夜加 10 水分解を行った。

【0077】該加水分解物に、前述の酸化チタン系複合 微粒子「オプトレイク1120z (S-7, G)」54 6部、純水70部、触媒としてアセチルアセトン鉄1. 5部、及びレベリング剤3.0部を加え、一昼夜攪拌 し、ハードコーティング組成物を調製した。

【0078】<ハードコート液Φ>γ-グリシドキシブ ロピルトリメトキシシラン104部、テトラエトキシシ ラン42部、アーグリシドキシプロピルメチルジメトキ シシラン31部に、メチルアルコール40部を加え、攪 - 7, G) 」82.5部に、希釈溶剤であるメチルアル 20 拌しながら0.01Nの塩酸40部を滴下して一昼夜加 水分解を行った。

> 【0079】該加水分解物に、前述の酸化チタン系複合 微粒子「オプトレイク1120z (S-7, G)」67 0部、純水70部、触媒としてアセチルアセトン鉄1. 5部、及びレベリング剤3.0部を加え、一昼夜攪拌 し、ハードコーティング組成物を調製した。

【0080】C. 試験片の作成

(1) プライマー層の形成

表1に示す各屈折率の基材(プラスチックレンズ)を、 30 40℃のNaOH水溶液(10wt%)に2分間浸漬して エッチング処理を行った。該エッチング処理後、水洗、 乾燥させた各レンズ基材を、各実施例及び比較例のプラ イマー組成物をディッピング法(引き上げ速度160m m/min) により塗布し、110℃×20分の条件で 硬化させた。

【0081】また、プライマー層を形成しない試験片N o. 9~12は、上記NaOHエッチング処理を行った 後、更にプラズマ処理を行った。処理条件としては、○ ,ガス使用、流量40cc/min、100w×40s ec(ヤマト科学株式会社製プラズマリアクターPR5 01A) にて行った。

【0082】なお、各屈折率の基材(プラスチックレン ズ)は、下記のものを使用した。

[0083]

屈折率1.50:「CR-39」(PPGCo製)

屈折率1.60:「MR-90」(三井化学株式会社

屈折率1.67:「MR-7」(三井化学株式会社製) 屈折率1.70:ポリチオエポキシレンズ(下記)

エピチオプロピルチオ〉エタン100重量部に、硬化触 媒としてトリブチルアミン1.0重量部を、液温15 ℃、窒素ガス雰囲気で 1 時間攪拌後、真空ポンプを用い て液温15℃、1.33×10°Paで攪拌しながら1 時間脱気して、lumフィルターでろ過し、ポリチオエ ポキシを調製した。該ポリチオエポキシ(原料液)をガ ラス製モールド (曲率半径150 mm、間隔1.2 mm) に 注入し、40℃×4時間→40℃から80℃まで2時間 かけて昇温→80℃×5時間→80℃から40℃まで2 時間かけて冷却、の条件で硬化させた後、離型して屈折 10 ○:傷の入った面積が10%以内 率1.70のポリチオエポキシレンズを調製した。な お、レンズ厚みは後収縮で約1.1mmとなった。

【0084】(2) ハードコートの形成

上記プライマー層を形成した基材の上に、表1に示す組 み合わせにてハードコート液Φ~Φをディッピング法 (引き上げ速度:105mm/min)で塗布し、100℃ ×2hの条件で硬化させて、ハードコート層を形成し

【0085】(3) 反射防止膜の形成

上記ハードコートを形成した基材の上に、無機物質を以 20 ックの有無)と密着性試験(前述)を行った。 下に示す構成で真空蒸着法によって蒸着膜を形成した。 [0.086] SiO, /ZrO, $:1/4\lambda$, ZrO $_{1}: 1/4\lambda, SiO_{1}: 1/4\lambda$

D. 物性試験及び評価

<試験項目>前記のどとく調製した各試験片について、 以下各項目の試験を行った。

【0087】(1) 外観

背景を黒くした中に蛍光灯「商品名:メロウ5 N」(東 芝ライテック株式会社製、三波長型昼白色蛍光灯)を置 き、蛍光灯の光を試験片の反射防止膜表面で反射させ、 対象物表面にできる光干渉色(虹模様)の有無により判 定した。また、試験片を蛍光灯下にかざし、曇りの判定

【0088】(2) 耐熱性試験

「パーフェクトオーブン」(タバイエスペック株式会社*

*製商品名)を用いて各試験片を5分間の加熱し、直後の クラックの有無にて判定をした。試験温度は、60℃よ り開始し、10℃毎で昇温させ、クラックの発生しない

最高温度を耐熱温度とした。 【0089】(3) 耐擦傷性試験

スチールウール(#0000)に600gの荷重を加 え、各試験片の反射防止膜の表面を30回/15sにて 擦り、傷の入り具合にて判定した。

[0090]

△: 傷の入った面積が10%を越えて30%以内

X:傷の入った面積が30%を越える

(4) 密着性試験

試験片に1cm四方に1mm間隔で100個のマス目を 形成し、セロハン製粘着テープを強く押しつけた後、9 0°方向に急激に剥がし、剥離しないマス目の数を数え tc.

【0091】(5) 耐温水性試験

80℃の湯中に試験片を10分間浸漬させ、外観(クラ

[0092](6) 耐衝撃性試験

鋼球(50g)を127cmの高さから試験片の中心部 に落下させ、割れるか否かで判定をした。

[0093] <試験結果の評価>試験結果を示す表1・ 2から、本発明の実施例1~4のTPEE系プライマー を用いた試験片No. 1~4は、それに対応する比較例1 ~4のTPU系プライマーを用いた試験片No. 5~8と 同様に、外観が良好で、耐擦傷性、密着性及び耐衝撃性 に優れているとともに、プライマー無塗布の試験No.9 30~12と同等の耐熱性を有することが分かる。即ち、比 較例1~4のTPU系プライマーを用いた試験片No.5 ~8に比して耐熱性が優れていることが分かる。

[0094]

【表1】

試験片No.		1	2	3	4	5	6
基材(屈抗	斤率)	1.50	1.60	1.67	1.70	1.50	1.60
ブライマー	- 層	実施例 1	実施例2	実施例3	実施例 4	比較例 1	比較例 2
ハードコート層		①	2	3	4	0	2
外観 干渉稿		目立たない	目立たない	目立たない	目立たない 目立たない		目立たない
耐熱性		70℃	70℃	80°C	80℃	60℃	60℃
耐擦傷性		0	0	0	0	0	0
密着性		100/100	100/100	100/100	100/100 100/10		100/100
耐温水性	外觀	良好	良 好	良好	良好	良 好	良 好
	密着性	100/100	100/100	100/100	100/100	100/100	100/100
耐衝撃性		割れず	割れず	割れず	割れず	割れず	割れず

	13						14	
試験片No.		7	8	9	10	11	12	
基材 (屈折率)		1. 57	1.70	1.50	1.60	1.67	1.70	
ブライマー層 比		比較例3	比較例 4	なし	なし	なし	なし	
ハードコート層		3	④	①	2	3	④	
外観 干渉縞		目立たない	目立たない	目立たない	目立たない	目立たない	目立たない	
耐熱性		70°C	70℃	70°C	70℃	80°C	8 0°C	
耐擦傷性		0	0	0	0	0	0_	
密着性		100/100	100/100	100/100	100/100	100/100	100/100	
耐温水性	外 観	良好	良好	良好	良好	良好	良好	
	密着性	100/100	100/100	100/100	100/100	100/100	100/100	
耐衝撃性		割れず	割れず	割れた	割れた	割れた	割れた	

[0096]

【発明の作用・効果】本発明のプライマー組成物は、前 述の実施例で支持される如く、従来のTPU系プライマ ーと同等の諸特性(外観、耐擦傷性、密着性、及び、耐*り高屈折率の基材に対する対応が可能となる。

* 衝撃性等)を光学要素に付与できるとともに、基材の耐 熱性を低下させることがない。

【0097】さらに金属酸化物微粒子を併用すれば、よ

フロントページの続き

(51)Int.Cl.'

識別記号

FΙ

テーマコード(参考)

G 0 2 B 1/10

G 0 2 B 1/10

Fターム(参考) 2K009 AA02 AA15 BB14 BB23 BB24

BB25 CC03 CC06 CC42 DD02

DD03 EE04

4D075 CA18 DB31 DB47 DC24 EA41

EB35 EB56 EC02

4J038 CQ001 DD001 DF001 HA216

KA20 PA07 PB08 PC08